機械器具25 医療用鏡

一般医療機器 再使用可能な内視鏡用力ニューレ JMDNコード:38813000

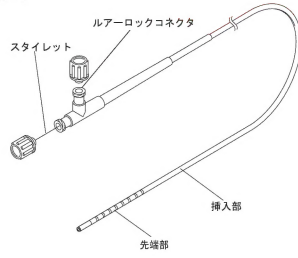
造影チューブ CT1821 (-S-,-C-,-L-)

【禁忌・禁止】

造影剤に対するアレルギー歴がある患者 [アナフィラキシー反応]

【形状・構造及び原理等】

<形状>



<構造・構成ユニット> 体に接触する部分の組成

先端部 : フッ素樹脂, 顔料挿入部 : フッ素樹脂

ルアーロックコネクタ:ポリアセタール樹脂

スタイレット: ステンレス, ポリアセタール樹脂

<作動・動作原理>

ルアーロックコネクタから注入した造影剤は、挿入部内を通り先端部より送液されます。

【使用目的、効能又は効果】

本製品は、医師の管理下で医療施設において、診断のため、内視 鏡検査時に造影剤を体腔内に送入するのに用いる。

【品目仕様等】

項目	諸 元		
識別子	-S-	-C-	-L-
先端形状	標準型	円錐型	長先細型
適用鉗子口径	2.0mm以上※		
挿入部最大径	1.95mm		
適用内視鏡有効長	1700mm以下※		
有効長	2030mm		
適用可能な滅菌方法	オートクレーブ滅菌		
	EOG滅菌		

医療機器届出番号:14B2X10002A0D004

※この有効長と鉗子口径だけによって選択された機器が、組み合わせの互換性があることを保証するものではありません。

【操作方法又は使用方法等】

<使用方法>

- (1) 滅菌を行います。
- (2) 造影チューブの外観に折れ、著しい曲がり、傷、へこみ、汚れ、 異物等の異常や患者を傷つけるおそれのある鋭い縁、突起がな いことを確認します。
- (3) スタイレットを取り付けた状態でシリンジをルアーロックコネクタに取り付けて造影チューブ内に滅菌水を注入し、先端から滅菌水が出ることを確認します。
- (4) 造影チューブの先端以外からの水漏れがないことを確認します。
- (5) 検査の目的にあった適切な前処置を行ってください。
- (6) 鉗子起立台のある内視鏡は起立台を起こします。
- (7) 内視鏡で目的の部位を確認しながら造影チューブを内視鏡の鉗 子口から挿入します。
- (8) 鉗子起立台のある内視鏡は起立台に造影チューブが突き当たったら、挿入を止めます。起立台を戻し、造影チューブを3~5mm位挿入します。起立台を起こし、造影チューブの先端が視野に入るまで挿入します。鉗子起立台のない内視鏡は造影チューブの先端が視野に入ったら、挿入を止めます。
- (9) 目的の部位に造影チューブを誘導し、先端を挿入します。
- (10) シリンジを使用してルアーロックコネクタから造影剤を注入します。
- (11) 鉗子起立台のある内視鏡は起立台を戻します。
- (12) 内視鏡から造影チューブをゆっくりと引き抜きます。
- (13) スタイレットを引き抜き、洗浄液に浸してスポンジやブラシで 洗浄します。
- (14) シリンジを使用してルアーロックコネクタから、挿入部内へ洗 浄液を注入します。
- (15) 造影チューブを洗浄液から出して流水ですすいだのち、水分を除去し、充分に乾燥させます。

<組み合わせて使用する医療機器>

本製品は以下の医療機器と組み合わせて使用します。

有効長1700mm以下、鉗子口径2.0mm以上の内視鏡 ※ ※有効長と鉗子口径だけによって選択された機器が、組み合わせ の互換性があることを保証するものではありません。

取扱説明書を必ずご参照ください。

【使用上の注意】

<使用注意>

使用前の点検

- ・不測の事故を回避し、機器の性能を充分に発揮してお使いいただくために、取扱説明書の手順に従って、使用前の点検を行ってください。
- ・点検の結果、異常があったものは使用しないでください。

機器の組み合わせ

・造影チューブは、内視鏡と組み合わせて使用します。内視鏡の 取扱説明書に記載されていない造影チューブは使用しないでく ださい。

洗浄と滅菌

・本製品は、あらかじめ滅菌が行われておりません。初めて使用 するときは、取扱説明書に従って、洗浄、滅菌を行ってくださ い。

また、再使用する前には、取扱説明書に従って、洗浄、滅菌を 行ってください。不充分な洗浄は、感染の原因になります。

・皮膚の保護、感染防止のため、洗浄、滅菌の際には保護具をご 使用ください。

<重要な基本的注意>

臨床手技について

・本製品は、内視鏡の手技について充分な研修を受けられた方が ご使用になることを前提としております。この添付文書では、 臨床手技には立ち入っておりません。臨床手技については、諸 先生方の専門の立場からご判断してください。

準備・使用方法

- ・正常でない機器の使用は、障害を招く原因となります。点検の 結果、異常があったものは使用しないでください。
- ・感染のおそれがあります。術者、介護者は保護具を着用してください。造影チューブは、内視鏡からゆっくりと引き抜いてください。
- ・挿入部が破損します。挿入部を直径20mm以下に曲げないでください。
- ・内視鏡、造影チューブを損傷するおそれがあります。挿通しに くいときは、造影チューブを無理に押し込まないでください。
- ※造影チューブがわん曲部で引っかかって挿通しにくいことがあります。このときは、わん曲角度を少し戻してから挿通してください。

洗浄と滅菌

- ・洗浄、滅菌が不充分になるおそれがあります。使用後は直ちに 洗浄してください。
- ・水の切れていない部分の滅菌が不完全となります。ガス滅菌を 行う場合は、水分を蒸発させてから行ってください。
- ガス滅菌後に残留するガスは人体に有害です。ガス滅菌を行った後は、エアレーションを行ってください。
- ・再使用する前には、取扱説明書に従って、洗浄、滅菌を行って ください。

廃棄

・廃棄する場合は、地域の法規制に従って廃棄してください。感 染性廃棄物に該当するかにつきましては、ご使用の状態によっ てご判断ください。

【貯蔵・保管方法及び使用期間等】

<貯蔵・保管方法>

滅菌した造影チューブを保管します。造影チューブは以下の条件 を満たす所で保管してください。

保管条件

温度:-10~45℃

湿度:30~95%RH(ただし、結露状態を除く)

気圧:70~106kPa (大気圧範囲) 挿入部の状態:力の加わらない状態

<有効期間・使用の期限(耐用期間)>

有効期間(耐用年数)は適切な保守点検を行い、正しく使用した場合、1年間です。

「自己認証(当社データ)による」

【保守・点検に係る事項】

使用前に点検を行ってください。

再使用する前には、取扱説明書に従って、洗浄、滅菌を行ってください。

【包装】

1個/箱

【製造販売業者及び製造業者の氏名又は名称及び住所等】

製造販売業者

富士フイルム株式会社

神奈川県足柄上郡開成町宮台798番地

TEL: 0120-771669

海外製造所

ピーケイ エンドスコピー (pk endoskopie GmbH)

海外製造所の国名

ドイツ

販売業者

富士フイルムメディカル株式会社 東京都港区西麻布二丁目26番30号

TEL: 03-6419-8033

販売店